PCT

国際予備審查報告

(法第12条、法施行規則第56条) (PCT36条及びPCT規則70)

-	, <i>;</i>	•
RECD	24	JUN 2004
WIPC	<u>· </u>	PCT

出願人又は代理人 の書類記号 P045419	こついては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ I PEA/416)を参照すること。					
国際出願番号 国際出願日 PCT/JP03/08785 (日.月.年)	優先日 (日.月.年) 10.07.2002					
国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ C07H15/203, A61K31/7034, A61P1/00, 11/06, 1	17/00, 25/00, 25/02, 25/18, 25/24, 37/06, 43/00, 29/00, C12N9/99					
出願人(氏名又は名称) 生化学工業株式会社						
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審本報告						
1. 国际了偏番登機関が作成したこの国際予備審査報告	を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。					
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で	5 ページからなる。					
全機関に対してした訂正を含む明細書、請求の (PCT規則70.16及びPCT実施細則第60%	補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審 範囲及び/又は図面も添付されている。 7 号参照) である。					
3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。	. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。					
I X 国際予備審査報告の基礎						
II 優先権	·					
II X 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性に	こついての国際予備審査報告の不作成					
IV 開の単一性の欠如						
V X PCT35条(2)に規定する新規性、進歩 の文献及び説明	性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるため					
VI						
VII 国際出願の不備 .						
・ VⅢ ■ 国際出願に対する意見	·					

国際予備審査の請求書を受理した日 22.12.2003	国際予備審査報告を作成した日 02.06.200	4
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員)	4 P 9 2 8 2
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	中木、亜希	
	電話番号 03-3581-1101	为線 3492



国際出願番号 PCT/JP03/08785

I.	国際予備審査	報告の基礎	
1.	この国際予備 応答するため! PCT規則70.	こ提出された差し替え用紙は、この報告書に	れた。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に おいて「出願時」とし、本報告書には添付しない。
[X 出願時の国際	· 袋出願書類	
	明		出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求啓と共に提出されたもの 付の魯簡と共に提出されたもの
. [請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲		PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求事と共に提出されたもの
	図面図面	第 ベージ/図、 第 ベージ/図、 ネージ/図、	国際予備審査の請求郡と共に提出されたもの
	- 明細書の配列		出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
3.	国際調査(PCT規) 国際予備報	下記の言語である 語である のために提出されたPCT規則23.1(b)にいう 則48.3(b)にいう国際公開の言語 審査のために提出されたPCT規則55.2また 、ヌクレオチド又はアミノ酸配列を含んでお	翻訳文の言語
	□ この国際は □ 出願後に、 □ 出願後に、 □ 出願後にも 豊の提出な	ぶあった	出された書面による配列表
4.] 明細書] 請求の範囲	記の 巷類が削除された。 第 第 図面の第	ページ 項 ページ/図
5. [れるので、そ	審査報告は、補充欄に示したように、補正が の補正がされなかったものとして作成した。 る判断の際に考慮しなければならず、本報告	出願時における開示の範囲を超えてされたものと認めら(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上に添付する。)



国際出願番号 PCT/IP03/08785

	<u> </u>
皿. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につい	いての国際予備審査報告の不作成
1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている。 審査しない。	路明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により
国際出願全体	
理由:	·
X この国際出願又は請求の範囲 次の事項を内容としている(具体的に記載するご	ている。 は、国際予備審査をすることを要しない にと)。
「硫酸基転移酵素による酵素反 転移酵素の活性を阻害する方法」	応系」は人間の体内にも存在し、また、「硫酸基 は該酵素に起因する疾患を予防又は治療する方法 7に記載された発明は、治療による人体の処置方
□ 明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分 記載が、不明確であるため、見解を示すことがで	フは請求の範囲 の おおい、(具体的に記録すること)
	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
·	
•	
·	
	•
<u>.</u>	•
全部の請求の範囲又は請求の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。	が、明細書による十分な
X 請求の範囲 7	について、国際調査報告が作成されていない。
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列衷が実施細則の ガイドライン)に定める基準を満たしていないの	附属書C(塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のためので、有効な国際予備審査をすることができない。
□ 書面による配列表が提出されていない又は所	
── 磁気ディスクによる配列表が提出されていな	

有

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用 文献及び説明	可能性についての法第12	条 (PCT35条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解	•			
		ı	•	•	•
ź	所規性(N)	請求の 統囲	3-6.8-11		右

請求の範囲

進歩性(IS)

請求の範囲 3-6.8-11

有 請求の範囲 1. 2

産業上の利用可能性 (IA)

請求の範囲 1-6, 8-11請求の範囲

文献及び説明 (PCT規則70.7)

- 1. The Journal of Biological Chemistry, 1985, Vol. 260, No. 24, p. 13102-13108
- 2. The Journal of Biological Chemistry, 2001, Vol. 276, No. 9, p. 6412-6419

3. WO 97/00879 A1

- 4. Chem. Pharm. Bull., 1997, Vol. 45, No. 2, p. 402-405
- 5. Carbohydrate Research, 2000, Vol. 327, p. 223-260
- 6. J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1998, p. 1069-1080 7. J. Biochem., 1989, Vol. 106, p. 910-919

請求の範囲1について

請求の範囲1に記載された発明は、文献1-6により新規性及び進歩性を有しな

文献1に記載の6位が硫酸化されたガラクトサミン、文献2に記載の「D-GalNAc-4S]、「D-GalNAc-4S,6S」、文献3のExample 1-6に記載の化合 文献 4 に記載の化合物5b、文献 5 のScheme 2. におけるCODE NAMEが「II-Gal (NHA c) (Sul) Cys [C14] [C12] (L)」である化合物、及び、文献 6 に記載の化合物48は、本願請求の範囲 1 に記載のガラクトサミン誘導体に相当する。

請求の範囲2について

請求の範囲2に記載された発明は、文献1により新規性及び進歩性を有しない。 文献1に記載のpーニトロフェニルガラクトサミンは、本願請求の範囲2に記載のガラクトサミン誘導体に相当する。

請求の範囲3,4について

請求の範囲3及び4に記載された発明は、文献1-7に対して新規性及び進歩性を 有する。

文献1-7には、本願請求の範囲3及び4に記載のガラクトサミン誘導体について 記載も示唆もされておらず、また、該誘導体に想到することが当業者にとって自明で あったとも認められない。

(続き有)



補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

第 V 欄の続き

請求の範囲 5, 6, 8-11 間求の範囲 5, 6, 8-11 に記載された発明は、文献 1-7 に対して新規性及び

進歩性を有する。
 文献 7 には、ヘパリン、硫酸化デキストラン、及び、硫酸化されたグリコサミノグリカンが硫酸基転移酵素阻害活性を有していることが記載されているが、本願の式 (1) で表されるガラクトサミン誘導体が係る阻害活性を有していることについては 記載も示唆もされていない。

一方、文献1-6には、本願の式(1)で表されるガラクトサミン誘導体が記載さ れているが、該誘導体の硫酸基転移酵素阻害活性については記載も示唆もされていな

い。 そして、文献1-7の記載を考慮しても、本願の式(1)で表されるガラクトサミ であるなまでは、大阪である。 であることも認められな ン誘導体の硫酸基転移酵素阻害活性が当業者にとって自明であったとも認められな

ranslation

ATENT COOPERATION TREATY



PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

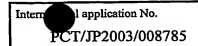
	(1017440000		
Applicant's or agent's file reference P045419	FOR FURTHER ACTI	ON See Notific	ation of Transmittal of International 3xamination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/JP2003/008785	10 July 2003 (10).07.2003)	10 July 2002 (10.07.2002)
international Patent Classification (IPC) or no C07H 15/203, A61K 31/7034, A 9/99	ntional classification and II 61P 1/00, 11/06, 17/00,	PC 25/00, 25/02, 25/	18, 25/24, 37/06, 43/00, 29/00, C12N
Applicant	SEIKAGAKU COI	RPORATION	
and is transmitted to the applicant a	ccording to Afficie 30.		national Preliminary Examining Authority
 This REPORT consists of a total of 	sheets, ir	cluding this cover	sheet.
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).			on claims and/or drawings which have been
These annexes consist of a to	otal ofsh	eets.	
3. This report contains indications relating to the following items:			
I Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment	of opinion with regard to	novelty, inventive	step and industrial applicability
IV Lack of unity of in			
V Reasoned statement citations and explain	nt under Article 35(2) with mations supporting such st	regard to novelty, atement	inventive step or industrial applicability;
VI Certain documents			
·	the international application	on	
	ons on the international app	olication	
	<u>.</u>		
Date of submission of the demand		Date of completion	n of this report
22 December 2003 (22	.12.2003)		2 June 2003 (02.06.2003)
		Authorized office	r
Name and mailing address of the IPEA/J	;		
Facsimile No.		Telephone No.	



Internation No.
PCT/JP2003/008785

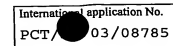
L.	Bas	is o	f the rep	port	
1.	Wi	th re	egard to	the elements of the international application:*	
	X		-	national application as originally filed	
	F	j,	the descr	ription:	
	_	.	pages _		, as originally filed
			pages _		, filed with the demand
			pages _	, filed with the letter of	
]	the clain	ns:	
		_	pages _		, as originally filed
			pages _	, as amended (together with any stat	ement under Article 19
			pages _	71 1 10 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	, med with the demand
			pages _	, filed with the letter of	
]	the draw	vings:	
			pages _		, as originally filed
			pages .	Cl. 1 - M. H. Janna C	, med with the domain
			pages .	, filed with the letter of	
1		tl		nce listing part of the description:	
١			pages		, as originally filed
Ì			pages .		, filed with the demand
ì			pages	, filed with the letter of	
2	+1-	a in	tarnation	o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority nal application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language	in the language in which which is:
1	Γ			guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).	
1	Ī			guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
	ĺ		the lan or 55.3	aguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examinations).	n (under Rule 55.2 and/
3	. N	With reli	regard minary e	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international applic examination was carried out on the basis of the sequence listing:	eation, the international
١	Ī		contair	ned in the international application in written form.	
l	Ì			ogether with the international application in computer readable form.	
1	Ī		furnish	ned subsequently to this Authority in written form.	
				hed subsequently to this Authority in computer readable form.	
	[The s	tatement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond ational application as filed has been furnished.	d the disclosure in the
				tatement that the information recorded in computer readable form is identical to the writ	ten sequence listing has
1	4. [\Box	The at	mendments have resulted in the cancellation of:	
	· (the description, pages	
1			Ħ	the claims, Nos.	
1.			H	the drawings, sheets/fig	
	5.		This re	eport has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they had the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	ve been considered to go
	* j	n t	lacement his repo	t sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under a critical state of the contain	Article 14 are referred to amendments (Rule 70.16
			70.17). replacen	ment sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this r	report.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



II. Non-e	II. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability				
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:					
	the entire international application.				
\boxtimes	claims Nos				
becaus	e:				
\boxtimes	the said international application, or the said claims Nos				
S	EE SUPPLEMENTAL SHEET				
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):				
	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.				
\boxtimes	no international search report has been established for said claims Nos				
2. A me	aningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acidence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:				
	the written form has not been furnished or does not comply with the standard.				
	the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.				





Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III. 1.

An "enzyme reaction system brought about by sulfotransferase" exists within the human body, and "a method of inhibiting activity of sulfotransferase" includes methods of preventing and/or treating symptoms caused by said enzyme, therefore the invention set forth in claim 7 relates to methods for treatment of the human body by therapy.

-	v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
ı		citations and explanations supporting such statement

				
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	3-6, 8-11	YES
		Claims	1, 2	NO NO
	Inventive step (IS)	Claims	3-6, 8-11	YES
	Zironia o op (es)	Claims	1, 2	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-6, 8-11	YES
	massa approach, (acry	Claims	•	NO

2. Citations and explanations

- Document 1: The Journal of Biological Chemistry, 1985, Vol. 260, No. 24, pages 13102 to 13108
- Document 2: The Journal of Biological Chemistry, 2001, Vol. 276, No. 9, pages 6412 to 6419
- Document 3: WO 97/00879 A1
- Document 4: Chem. Pharm. Bull., 1997, Vol. 45, No. 2, pages 402 to 405
- Document 5: Carbohydrate Research, 2000, Vol. 327, pages 223 to 260
- Document 6: J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1998, pages 1069 to 1080
- Document 7: J. Biochem., 1989, Vol. 106, pages 910 to 919

Claim 1

The invention set forth in claim 1 lacks novelty and does not involve an inventive step in the light of documents 1 to 6.

The galactosamine having the 6th position sulfated, as described in document 1, the "D-GalNAc-4S", "D-GalNAc-6S", "D-GalNAc-4S,6S" described in document 2, the compound set forth in Examples 1 to 6 of document 3, the compound 5b set forth in document 4, the compound with the code name "II-Gal(NHAc)(Sul)Cys[C14][C12](L)" in Scheme 2. of document 5, and compound 48 set forth in document 6

correspond to the galactosamine derivative set forth in claim 1 of this application.

Claim 2

The invention set forth in claim 2 lacks novelty and does not involve an inventive step in the light of document 1. The p-nitrophenyl galactosamine set forth in document 1 corresponds to the galactosamine derivative set forth in claim 2 of this application.

Claims 3 and 4

The invention set forth in claims 3 and 4 lacks novelty and does not involve an inventive step in the light of documents 1 to 7.

Documents 1 to 7 neither disclose nor suggest the galactosamine derivative set forth in claims 3 and 4 of this application, and it would not be obvious to a person skilled in the art to conceive of said derivative.

Claims 5, 6 and 8 to 11

The invention set forth in claims 5, 6, and 8 to 11 is novel and involves an inventive step in relation to documents 1 to 7.

Document 7 indicates that heparin, dextran sulfate, and sulfated glycosaminoglycan are active as sulfotransferase inhibitors, but neither discloses nor suggests that the galactosamine derivative represented by formula (1) of this application has said inhibiting activity.

Documents 1 to 6 disclose the galactosamine derivative represented by formula (1) of this application, but neither disclose nor suggest the sulfotransferase inhibiting function of said derivative.

Moreover, the sulfotransferase inhibiting activity of the galactosamine derivative represented by formula (1)

1

of this application would not be obvious to a person skilled in the art.